DIALOG(R) File 351: Derwent WPI

(c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

012450536 **Image available** WPI Acc No: 1999-256644/199922

XRAM Acc No: C99-075309 XRPX Acc No: N99-191213

Carbon nanotube device, especially an electron emitter, and method of

manufacture

Patent Assignee: CANON KK (CANO)

Inventor: DEN T; IWASAKI T

Number of Countries: 026 Number of Patents: 002

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date WEP 913508 19990506 EP 98308872 A2 Α 19981029 199922 JP 11194134 19990721 JP 98276426 19980914 Α Α 199939

Priority Applications (No Type Date): JP 98276426 A 19980914; JP 97298373 A 19971030

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

EP 913508 A2 E 30 D01F-009/127

Designated States (Regional): AL AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LT LU LV MC MK NL PT RO SE SI

JP 11194134 A 18 G01N-037/00

Abstract (Basic): EP 913508 A2

NOVELTY - Carbon nanotube device comprises a carbon nanotube bound at its root end to a conductive surface and surrounded at its root end by a wall.

DETAILED DESCRIPTION - A carbon nanotube device comprises a carbon nanotube bounded at one end to a conductive substrate, the root of the nanotube where it is bounded to the substrate being surrounded by a wall. Preferably the nanotube is grown from a catalyst particle deposited on the conductive substrate which is in direct conductive contact with the substrate, or forms a tunnel junction with the substrate via an insulating layer. Method for forming the device comprises: forming carbon nanotube binding sites isolated from each other by walls on a conductive substrate; and growing the nanotubes at the sites.

USE - As an electron emitting device (claimed) for a display device, CRT etc; or as a quantum effect device, micro-machine, bio-device or as an atomic force microscope probe or scanning type tunnel microscope probe.

ADVANTAGE - The device has high directivity and provides high electron emission.

DESCRIPTION OF DRAWING(S) - The drawing shows a carbon nanotube device of the invention.

Support substrate (20)

Conductive surface layer (21)

Catalytic fine particle (23)

Carbon nanotube (24)
Wall surrounding the root of the nanotube (22)

pp; 30 DwgNo 5A/15

Technology Focus:

TECHNOLOGY FOCUS - INORGANIC CHEMISTRY - Preferred Carbon Nanotube Device: The catalyst particle is a metal, preferably cobalt, nickel or iron of particle size 1-100nm preferably 2-50nm, deposited by ac electrodeposition. The insulating wall is formed of alumina and comprises an anodic oxide film formed from an aluminum thin film formed on the substrate. The substrate material includes at least one of titanium, zirconium, niobium, tantalum and molybdenum which may form a conductive bridge between the catalyst particle and the conductive substrate. The insulating wall may alternatively contain silicon. The device comprises multiple nanotubes. Preferred Methods: The nanotube is grown from a catalyst particle deposited at the binding site. An Al film is deposited on the substrate and anodized and a narrow hole is formed in the resulting alumina film, either partially through the film or fully through the film to the conductive substrate. A catalyst particle is deposited in the hole and the nanotube is grown from the catalyst. The substrate is annealed in H2 and/or an inert gas at 200-1100degreesC for 5-60 minutes prior to deposition of the catalyst particle. The substrate may alternatively be formed of low-resistance silicon, the narrow hole being formed in the substrate by lithographic patterning. The nanotube is grown from methane, ethylene, acetylene, carbon monoxide or benzene and hydrogen at a pressure of 500-3000Pa and temperature 400-800degreesC.

Title Terms: CARBON; DEVICE; ELECTRON; EMITTER; METHOD; MANUFACTURE

Derwent Class: E36; F01; L03; S02

International Patent Class (Main): D01F-009/127; G01N-037/00

International Patent Class (Additional): C01B-031/02; G01B-007/34;

HO1B-001/04; H01J-001/30; H01J-009/02; H01L-029/06; H01L-049/00

File Segment: CPI; EPI

Manual Codes (CPI/A-N): F01-D09A; L03-C02

Manual Codes (EPI/S-X): S02-A02X

Chemical Fragment Codes (M3):

- *01* C106 C810 M411 M424 M720 M740 M904 M905 M910 N204 N209 N212 N213 N224 N441 N513 N514 N515 N520 Q323 Q454 R01669-K R01669-P R05085-K R05085-P
- *02* A427 C730 C810 M411 M730 M904 M905 Q421 R03034-K R03034-C
- *03* A428 C810 M411 M730 M904 M905 Q421 R03084-K R03084-C
- *04* A426 C810 M411 M730 M904 M905 Q421 R03036-K R03036-C
- *05* M210 M211 M320 M416 M610 M620 M904 M905 M910 R00323-K R00323-S
- *06* H7 H721 M210 M212 M320 M416 M610 M904 M905 M910 R00326-K R00326-S
- *07* H7 H731 M210 M212 M320 M416 M610 M904 M905 M910 R00327-K R00327-S
- *08* C106 C108 C550 C730 C800 C801 C802 C803 C805 C807 M411 M904 M905 M910 R01423-K R01423-S
- *09* G000 G100 M280 M320 M414 M510 M520 M531 M540 M610 M904 M905 M910 R00306-K R00306-S
- *10* C101 C550 C810 M411 M904 M905 R01532-K R01532-S

Derwent Registry Numbers: 0306-S; 0306-U; 0323-S; 0323-U; 0326-S; 0326-U; 0327-S; 0327-U; 1423-S; 1423-U; 1532-S; 1532-U; 1669-P; 1669-U

Specific Compound Numbers: R01669-K; R01669-P; R05085-K; R05085-P; R03034-K; R03034-C; R03034-C; R03084-C; R03036-K; R03036-C; R00323-K; R00326-K; R00326-K; R00327-K; R00327-S; R01423-K; R01423-S; R00306-K; R00306-S; R01532-S

Key Word Indexing Terms:

- *01* 2211-0-0-0-CL, PRD
- *02* 587-0-0-0-CL
- *03* 116-0-0-0-CL
- *04* 90-0-0-CL
- *05* 7382-0-0-0-CL
- *06* 1013-0-0-CL
- *07* 834-0-0-CL
- *08* 783-0-0-CL
- *09* 8-0-0-0-CL
- *10* 97153-0-0-CL

			,
· -			

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出職公開番号

特開平11-194134

(43)公開日 平成11年(1999)7月21日

(51) Int.CL*	識別記号		FI					
G01N 37/00			G 0 1	l N	37/00		С	
							G	
G01B 7/34			G 0 1	В	7/34		Z	
H 0 1 J 1/30			H 0 1	J	1/30		F	
9/02					9/02		В	
		審查請求	未請求	萧求	項の数49	FD	(全 18 頁)	最終質に続く
(21)出願書号	特膜平10-276426		(71)	人類的	0000010	007		
					キヤノ	ン株式	会社	
(22)出顧日	平成10年(1998) 9月14日				東京都	大田区	下丸子3丁目	30番2号
			(72) \$	朔相	田透			
(31)優先権主張番号	特順平9 -298373		•		東京都	大田区	下丸子3丁目3	30番2号 キヤ
(32) 優先日	平9 (1997)10月30日		1		ノン株	式会社	内	
(33)優先權主張国	日本(JP)		(72) 3	的岩	岩崎	建载		
					東京都	大田区	下丸子3丁目3	30番2号 キヤ
					ノン株	式会社	内	
			(74) (人虾り	. 弁理士	渡辺	徳廣	

(54) 【発明の名称】 カーボンナノチュープデバイス、その製造方法及び電子放出来子

(57)【要約】

【課題】 カーボンナノチューブの指向性が高く、例え は電子放出素子として用いた場合に電子放出量の多いカ ーボンナノチューブデバイスを提供する。

【解決手段】 導電性表面を有する基体及び該導電性表面に導通可能なように一端が結合しているカーボンナノチューブを備えたカーボンナノチューブデバイスであって、該カーボンナノチューブの導電性表面への結合部が障壁で囲まれているカーボンナノチューブデバイス。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 導電性表面を有する基体及び該導電性表 面に導通可能なように一端が結合しているカーボンナノ チューブを備えたカーボンナノチューブデバイスであっ て、該カーボンナノチューブの導電性表面への結合部が 障壁で囲まれていることを特徴とするカーボンナノチュ ーブデバイス。

【請求項2】 該カーボンナノチューブが触媒粒子表面 に成長したカーボンナノチューブであって、該触媒粒子 が該導電性表面に導通可能に結合している請求項1記載 10 【請求項16】 該カーボンナノチューブを複数本備 のカーボンナノチューブデバイス。

【請求項3】 該触媒粒子と該導電性表面との間に絶縁 層を有し、該カーポンナノチューブと該導電性表面とは トンネル接合されている請求項2記載のカーボンナノチ ューブデバイス。

【請求項4】 該触媒粒子と該導電性表面との間に絶縁 層を有し、該絶緑層は該導電性表面と該触媒粒子とを繋 ぐ橋状のパスを有し、該パスは導電性表面を構成する材 料を含む請求項2記載のカーボンナノチューブデバイ

【請求項5】 該触媒粒子が、該導電性表面に交流電着 法によって形成された金属粒子である請求項2記載のカ ーボンナノチューブデバイス。

【請求項6】 該触媒粒子が、コバルト、ニッケル及び 鉄から選ばれる少なくとも1つを含んでいる請求項2記 載のカーボンナノチューブデバイス。

【請求項7】 該触媒粒子の粒子径が1~100nmで ある請求項2、5及び6のいずれかの項に記載のカーボ ンナノチューブデバイス。

【請求項8】 該触媒粒子の粒子径が2~50 nmであ 30 る請求項7記載のカーボンナノチューブデバイス。

【請求項9】 該障壁がアルミナを含む請求項1記載の カーボンナノチューブデバイス。

【請求項10】 該障壁が、該導電性表面に形成したア ルミニウム膜の陽極酸化膜である請求項9記載のカーボ ンナノチューブデバイス。

【請求項11】 該導電性表面が、該基体に担持されて いる、チタン、ジルコニウム、ニオブ、タンタル、モリ ブデン、銅及び亜鉛から選ばれる少なくとも1つを含む ブデバイス。

【請求項12】 該導電性表面が、該基体に担持されて いるニオブを含む層で構成されている請求項11記載の カーボンナノチューブデバイス。

【請求項13】 該障壁がシリコンを含む請求項1記載 のカーボンナノチューブデバイス。

【請求項14】 該障壁が、該導電性表面を構成する材 料と同一の材料からなる請求項1記載のカーボンナノチ ューブデバイス。

【請求項15】 該導電性表面が、該基体に担持されて 50 チューブデバイスの製造方法。

いるチタン、ジルコニウム、ニオブ、タンタル及びモリ ブデンから選ばれる少なくとも1つの元素を含む層で構 成され、該障壁はAlの陽極酸化膜からなり、該カーボ ンナノチューブは該導電性表面に触媒粒子及び絶縁層を 介して結合されており、該絶縁層は該導電性表面と該触 媒粒子とを繋ぐ橋状のパスを有し、該パスはチタン、ジ ルコニウム、ニオブ、タンタル及びモリブデンから選ば れる少なくとも1つの元素を含む請求項1記載のカーボ ンナノチューブデバイス。

え、各々のカーボンナノチューブの該導電性表面への結 合部位は該障壁層によって互いに隔離されている請求項 1記載のカーボンナノチューブデバイス。

【請求項17】 導電性表面を有する基体及び該導電性 表面に導通可能なように一端が結合しているカーボンナ ノチューブを備え、該カーボンナノチューブの該導電性 表面への結合部の周囲が障壁で囲まれているカーボンナ ノチューブデバイスの製造方法であって、導電性表面を 有する基体の該導電性表面に、複数の、障壁によって互 20 いに隔離されたカーボンナノチューブ形成領域を形成す る工程、及び該カーボンナノチューブ形成領域にカーボ ンナノチューブを形成する工程を有することを特徴とす るカーボンナノチューブデバイスの製造方法。

【請求項18】 該カーボンナノチューブ形成領域を形 成する工程が、該導電性表面に触媒粒子を形成する工程 を有し、該カーボンナノチューブ形成領域にカーボンナ ノチューブを形成する工程が該触媒粒子表面からカーボ ンナノチューブを成長させる工程を有する請求項17記 載のカーボンナノチューブデバイスの製造方法。

【請求項19】 該導電性表面を有する基体が低抵抗シ リコンからなる基体であり、また該障壁で囲まれた領域 に触媒粒子を形成する工程が、該低抵抗シリコン基体の 表面に陽極化成によって該低抵抗シリコンによって囲ま れた細孔を形成する工程、該基体表面に該触媒粒子の材 料からなる層を形成する工程及び該触媒粒子の材料から なる層をアニーリングによって凝集せしめて細孔中に該 触媒粒子を形成する工程を有する請求項18記載のカー ボンナノチューブデバイスの製造方法。

【請求項20】 該導電性表面を有する基体が低抵抗シ 層で構成されている請求項1記載のカーボンナノチュー 40 リコンからなる基体であり、また該障壁で囲まれた領域 に触媒粒子を形成する工程が、該低抵抗シリコン基体の 表面をフォトレジストで選択的に被覆する工程、フォト レジストで被覆されていない該低抵抗シリコン基体表面 をエッチングして低抵抗シリコンで囲まれた細孔を形成 する工程、該フォトレジスト表面及び該細孔表面に該触 媒粒子の材料からなる層を形成し、次いで該フォトレジ ストを除去し、引き続いて該触媒の材料からなる層をア ニーリングによって凝集せしめて該細孔中に該触媒粒子 を形成する工程を有する請求項18記載のカーボンナノ

【請求項21】 該導電性表面が、該基体に担持されているチタン、ジルコニウム、ニオブ、タンタル、モリブデン、銅及び亜鉛から選ばれる少なくとも1つを含む導電体層で構成され、また該障壁で囲まれた領域に触媒粒子を形成する工程が、細孔を有する陽極酸化膜を該導電体層表面に形成する工程及び該細孔底部に触媒粒子を形成する工程を有する請求項18記載のカーボンナノチューブデバイスの製造方法。

【請求項22】 細孔を有する陽極酸化膜を該導電体層 表面に形成する工程が、該導電体層表面にアルミニウム 10 膜を形成する工程及び該アルミニウム膜を陽極酸化する 工程を有する請求項21記載のカーボンナノチューブデ バイスの製造方法。

【請求項23】 該アルミニウム膜を陽極酸化する工程が、陽極酸化が導電性表面に到達したことを示す陽極酸化電流の変化を検知したときに該アルミニウム膜の陽極酸化を停止する工程を有する請求項22記載のカーボンナノチューブデバイスの製造方法。

【請求項24】 該導電性表面が、該基体に担持されて いるチタン、ジルコニウム、ニオブ、タンタル及びモリ 20 法。 ブデンから選ばれる少なくとも1つを含む導電体層で構 成され、また該障壁で囲まれた領域に触媒粒子を形成す る工程が、該導電体層表面にアルミニウム膜を形成する 工程、該アルミニウム膜を陽極酸化して細孔を有するア ルミナ膜を形成する工程及び該細孔底部に触媒粒子を形 成する工程を有し、かつ該アルミニウム膜を陽極酸化し て細孔を有するアルミナ膜を形成する工程が、陽極酸化 が導電性表面に到達したことを示す陽極酸化電流の変化 を検知したのちも陽極酸化を継続し、該細孔と該導電性 表面との間のアルミナ層中に該細孔と該導電性表面とを 30 つなぐチタン、ジルコニウム、ニオブ、タンタル及びモ リブデンから選ばれる少なくとも1つを含むバスを形成 する工程を含む請求項18記載のカーボンナノチューブ デバイスの製造方法。

【請求項25】 該アルミニウム膜を陽極酸化して細孔を有するアルミナ膜を形成する工程と該細孔底部に触媒粒子を形成する工程との間に、該バスが形成された基体を水素ガス、不活性ガスまたは水素ガス及び不活性ガスの雰囲気下で加熱する工程を含む請求項24記載のカーボンナノチューブデバイスの製造方法。

【請求項26】 該加熱を200~1100℃で5~6 0分行なう請求項25記載のカーボンナノチューブデバ イスの製造方法。

【請求項27】 該細孔中に触媒粒子を交流電着法によって析出させる請求項18記載のカーボンナノチューブデバイスの製造方法。

【請求項28】 該触媒粒子がCo、Fe及びNiから 選ばれる少なくとも1つの元素を含む請求項18乃至2 1のいずれかの項に記載のカーボンナノチューブデバイ スの製造方法。 【請求項29】 該触媒粒子の粒子径が1~100nm である請求項18、27及び28のいずれかの項に記載 のカーボンナノチューブデバイスの製造方法。

【請求項30】 該触媒粒子の粒子径が2~50nmである請求項29記載のカーボンナノチューブデバイスの製造方法。

【請求項31】 カーボンナノチューブを成長させる工程が、表面に選択的に触媒粒子を有する導電性シリコン基体を原料ガス及び水素ガスを含む圧力が500~3000Paの容器内で、該基体を400~800℃に加熱する工程を含む請求項17記載のカーボンナノチューブデバイスの製造方法。

【請求項32】 該原料ガスがメタン、エチレン、アセチレン、一酸化炭素及びベンゼンから選ばれる少なくとも1つである請求項31記載のカーボンナノチューブデバイスの製造方法。

【請求項33】 該原料ガスがエチレン、アセチレン、及び一酸化炭素から選ばれる少なくとも1つである請求項32記載のカーボンナノチューブデバイスの製造方注

【請求項34】 導電性表面を有する基体、該基体の該 導電性表面に対向する位置にある電極、及び該導電性表 面と該電極との間に電位を印加する手段を備え、かつ該 導電性基体の該電極に対向する面上に該導電性表面に導 通可能なように一端が結合しているカーボンナノチュー ブを備え、該カーボンナノチューブの該導電性表面への 結合部の周囲が障壁で囲まれていることを特徴とする電 子放出素子。

【請求項35】 該カーボンナノチューブが触媒粒子表) 面に成長したカーボンナノチューブであって、該触媒粒 子が該導電性表面に導通可能に結合している請求項34 記載の電子放出素子。

【請求項36】 該触媒粒子と該導電性表面との間に絶 緑層を有し、該カーボンナノチューブと該導電性表面と はトンネル接合されている請求項35記載の電子放出素 子。

【請求項37】 該触媒粒子と該導電性表面との間に絶 緑層を有し、該絶縁層は該導電性表面と該触媒粒子とを 繋ぐ橋状のパスを有し、該バスは導電性表面を構成する 40 材料を含む請求項35記載の電子放出素子。

【請求項38】 該触媒粒子が該導電性表面に交流電着 法によって形成された金属粒子である請求項35記載の 電子放出索子。

【請求項39】 該触媒粒子がコバルト、ニッケル及び 鉄から選ばれる少なくとも1つを含んでいる請求項35 記載の電子放出素子。

【請求項40】 該触媒粒子の粒子径が1~100nm である請求項35、38及び39のいずれかの項に記載の電子放出素子。

50 【請求項41】 該触媒粒子の粒子径が2~50mmで

ある請求項40記載の電子放出素子。

【請求項42】 該障壁がアルミナを含む請求項34記 載の電子放出素子。

【請求項43】 該障壁が該導電性表面に形成したアル ミニウム膜の陽極酸化膜である請求項42記載の電子放

【請求項44】 該導電性表面が、該基体に担持されて いるチタン、ジルコニウム、ニオブ、タンタル、モリブ デン、銅及び亜鉛から選ばれる少なくともしつを含む層 で構成されている請求項34記載の電子放出素子。

【請求項45】 該導電性表面が該基体に担持されてい るニオブを含む層で構成されている請求項44記載の電 子放出案子。

【請求項46】 該障壁がシリコンを含む請求項34記 載の電子放出素子。

【請求項47】 該障壁が該導電性表面を構成する材料 と同一の材料からなる請求項34記載の電子放出素子。

【請求項48】 該導電性表面が、該基体に担持されて いるチタン、ジルコニウム、ニオブ、タンタル及びモリ ブデンから選ばれる少なくとも1つの元素を含む層で構 20 成され、該障壁はAlの陽極酸化膜からなり、該カーボ ンナノチューブは該導電性表面に触媒粒子及び絶縁層を 介して結合されており、該絶縁層は該導電性表面と該触 媒粒子とを繋ぐ橋状のパスを有し、該パスはチタン、ジ ルコニウム、ニオブ、タンタル及びモリブデンから選ば れる少なくとも1つの元素を含む請求項34記載の電子

【請求項49】 該カーボンナノチューブを複数本備 え、各々のカーボンナノチューブの該導電性表面への結 合部位は該障壁層によって互いに隔離されている請求項 30 34記載の電子放出素子。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、カーボンナノチュ ーブを利用したカーボンナノチューブデバイス及びその 製造方法に関する。具体的には、量子効果デバイス、電 子デバイス、マイクロマシーンデバイス、バイオデバイ ス等の機能性デバイス、更にはカーボンナノチューブの 先鋭性を利用した電子源やSTM(走査型トンネル顕微 鏡)探針、AFM (原子間力顕微鏡) 探針として利用可 40 能な機能性デバイスとして用い得るカーボンナノチュー ブデバイス及びその製造方法に関する。

【0002】また本発明は、ディスプレイ、陰極線管、 エミッタ、ランプ、電子銃等に用いられる電子線放出素 子に関する。

[0003]

【従来の技術】繊維状のカーボンを一般的にカーボンフ ァイバーと呼んでいるが、直径数μm以上の太さの構造 材料として用いられるカーボンファイバーは、従来から

6 はPAN (ポリアクリロニトリル) 系やピッチ系の原料 から作製する製法が主流を占めている。

【0004】この製法の概略は、PAN繊維や等方性ピ ッチ、メソフェーズピッチから紡糸した原料を不融化、 耐炎化し800~1400℃で炭素化し、そして150 0~3000℃で高温処理する方法である。こうして得 られたカーボンファイバーは強度や弾性率等の機械的特 性に優れ、旦つ軽量なのでスポーツ用品や断熱材、航空 宇宙関連や自動車関連の構造材等に複合材料としても利 10 用されている。

【0005】これとは別に、近年発見されたカーボンナ ノチューブは直径 1 μ m以下の太さのチューブ状の材料 であり、理想的なものとしては炭素6角網目の面がチュ ーブの軸に平行になって管を形成し、さらにこの管が多 重になることもある。このカーボンナノチューブはカー ボンでできた6角網目の繋り方や、チューブの太さによ り金属的あるいは半導体的なることが理論的に予想さ れ、将来の機能材料として期待されている。

【0006】カーボンナノチューブの合成には、アーク 放電法を利用するのが一般的になっているが、この他レ ーザー蒸発法や熱分解法、プラズマ利用等が近年研究さ れてきている。ここで近年開発されたカーボンナノチュ ーブについて概説する。

【0007】(カーボンナノチューブ) 直径がカーボン ファイバーよりも細い1μm以下の材料は、通称カーボ ンナノチューブと呼ばれ、カーボンファイバーとは区別 されているが、特に明確な境界はない。狭義には、カー ボンの6角網目の面が軸とほぼ平行である材料をカーボ ンナノチューブと呼び、カーボンナノチューブの周囲に アモルファス的なカーボンが存在する場合もカーボンナ ノチューブに含めている。

【0008】一般的に狭義のカーボンナノチューブはさ らに分類され、6角網目のチューブが1枚の構造のもの はシングルウォールナノチューブ(SWNTと略称す る)と呼ばれ、一方多層の6角網目のチューブから構成 されているものはマルチウォールナノチューブ (MWN Tと略称する)と呼ばれている。どのような構造のカー ボンナノチューブが得られるかは、合成方法や条件によ ってある程度決定されるが、同一の構造のカーボンナノ チューブのみを生成することは未だにできていない。

【0009】これらのカーボンナノチューブの構造を簡 単にまとめると図1に示すようになる。図1 (a)~ (d)中、左側の図はカーボンナノチューブやカーボン ファイバーの横断面を示す模式断面図であり、右側の図 はその縦断面を示す模式断面図である。図中、11はカ ーボンファイバーを、12a~12cはカーボンナノチ ューブを示す。

【0010】カーボンファイバーは径が大きく、軸に平 行で円筒状の網目構造が発達していない図1 (a) に示 何種類もの製法が研究されてきている。その中で現在で「50」すような形状を有し、触媒を利用した気相熱分解法では

図1(b)のようにチューブの中心付近に軸に平行で旦 つチューブ状の網目構造があるが、その周囲に乱れた構 造の炭素が多く付着している場合が多い。

【0011】アーク放電法等では図1(c)に示すよう に中心に軸に平行で旦つチューブ状の網目構造が発達 し、周囲のアモルファス状のカーボンの付着量も少ない MWNTになる。またアーク放電法やレーザー蒸発法で は図1 (d) のように多重になっていないチューブ状網 目構造が発達し、所謂SWNTが得られ易い。

【0012】上記のカーボンナノチューブの製法として 10 現在は主に3種類用いられている。それはカーボンファ イバーでの気相成長法と類似の方法、アーク放電法、お よびレーザー蒸発法である.またこの上記3種類以外に もプラズマ合成法や固相反応法が知られている。

【0013】ここでは代表的な3種類について以下に簡 単に説明する。

(1)触媒を用いる熱分解法

この方法は、カーボンファイバー気相成長法とほぼ同じ である。このような製法は、C. E. SNYDERらに 89/07163 (International Pu blication Number)に記載されてい る。反応容器の中にエチレンやプロパンを水楽と共に導 入し、同時に金属超微粒子を導入するが、原料ガスはこ れ以外にもメタン、エタン、プロパン、ブタン、ヘキサ ン、シクロヘキサン等の飽和炭化水素やエチレン、プロ ピレン、ベンゼン、トルエン等の不飽和炭化水素、アセ トン、メタノール、一酸化炭素等の酸素を含む原料でも かまわないと示されている。

O:1が良好であり、触媒はFeや、FeとMo、C r、Ce、Mnの混合物が推奨されており、それをヒュ ームド(fumed)アルミナ上に付着させておく方法 も提唱されている。反応容器は550~850℃の範囲 で、ガスの流量は1インチ径当り水素が100scc m、炭素を含む原料ガスが200sccm程度が好まし く、微粒子を導入して30分~1時間程度でカーボンチ ューブが成長する.

【0015】こうして得られるカーボンチューブの形状 は直径が3.5~75nm程度であり、長さは直径の5 40 以下のとおりである。 ~1000倍に達する。カーボンの網目構造はチューブ の軸に平行になり、チューブ外側の熱分解カーボンの付 着は少ない。

【0016】また生成効率はよくないもののMoを触媒 核にし、一酸化炭素ガスを原料ガスにして1200℃で 反応させるとSWNTが生成されることが、H. Dai ("Chemical Physics Letter s" 260, 1996, p471~475) 6 k よ つ て 報告されている。

【0017】(2)アーク放電法

アーク放電法は、Iijimaにより最初に見い出さ れ、詳細は、Nature (Vol. 354, 199 1,p56~58) に記載されている。アーク放電法と は、アルゴン100Torrの雰囲気中で炭素棒電極を 用いて直流アーク放電を行うという単純な方法である。 カーボンナノチューブは負の電極の表面の一部分に5~ 20 nmの炭素微粒子と共に成長する。このカーボンチ ューブは直径4~30mmで長さ約1μm、2~50μ mのチューブ状のカーボン網目が重なった層状構造であ り、そのカーボンの網目構造は軸に平行に螺旋状に形成 されている.

【0018】螺旋のピッチはチューブごと、またチュー ブ内の層ごとに異なつており、また多層チューブの場合 の層間距離は0.34 nmとグラファイトの層間距離に ほぼ一致する。チューブの先端はやはリカーボンのネッ トワークで閉じている。

【0019】またT. W. Ebbcscnらはアーク放 電法でカーボンナノチューブを大量に生成する条件を "Nature" (Vol. 358, 1992, p22 よるInternational PatentのWO 20 0~222)に記載している。陰極に直径9mm、陽極 に直径6mmの炭素棒を用い、チャンバー中で1mm離 して対向するように設置し、ヘリウム約500Torr の雰囲気中で約18V、100Aのアーク放電を発生さ せる.

【0020】500Torr以下だとカーボンナノチュ ープの割合は少なく、500Torr以上でも全体の生 成量は減少する。最適条件の500Torrだと生成物 中のカーボンナノチューブの割合は75%に達する。投 入電力を変化させたり、雰囲気をアルゴンにしてもカー 【0014】また、原料ガスと水素の比は1:20~2 30 ボンナノチューブの収集率は低下した。またナノチュー ブは生成したカーボンロッドの中心付近に多く存在す

【0021】(3)レーザー蒸発法

レーザー蒸発法はT. Guoらにより、 "Chemic al PhysicsLetters" (243, 19 95, p49~54) に報告されて、さらにA. The ss6#, "Science" (vol. 273, 19 96, p483~487) にレーザー蒸発法によるロー プ状SWNTの生成を報告している。この方法の概略は

【0022】まず、石英管中にCoやNiを分散させた カーボンロッドを設置し、石英管中にArを500To r r満たした後、全体を1200℃程度に加熱する。そ して石英管の上流側の端からNdYAGレーザーを集光 してカーボンロッドを加熱蒸発させる。そうすると石英 管の下流側にカーボンナノチューブが堆積する。この方 法はSWNTを選択的に作製する方法としては有望であ り、また、SWNTが集まってローブ状になり易い等の 特徴がある。

50 【0023】次にカーボンナノチューブの応用について

従来技術を説明する。

(カーボンナノチューブの応用) 現時点ではカーボンナ ノチューブの応用製品は出ていないが、応用化へ向けた 研究活動は活発である。その中で代表的な例を以下に簡 単に説明する。

【0024】(1)電子源

カーボンナノチューブは先端が先鋭で、且つ電気伝導性 があるため電子源としての研究例が多い。W. A. de Heersit, "Science" (Vol. 270, 1995, p1179)で、アーク放電法で得られたカ 10 ーボンナノチューブを精製しフイルターを通して基板上 に立て電子源とした。この報告では電子源はカーボンナ ノチューブの集団となっているが、1cm² の面積から 700Vの電圧の印加により100mA以上の放出電流 が安定して得られたと示されている。

【0025】また、A. G. Rinzlerらは、"S cience" (Vol. 269, 1995, pl55 0)にて、アーク放電法で得られたカーボンナノチュー プの1本を電極に取り付けて特性を評価したところ、約 75 Vの電圧印加により先端の閉じたカーボンナノチュ 20 ーブからは約1nA、先端の開いたカーボンナノチュー ブからは約0.5µAの放出電流が得られたと示されて

[0026] (2) STM, AFM

H. Daible, "Nature" (384, 199 6, p147) においてカーボンナノチューブのST M、AFMへの応用について報告している。カーボンナ ノチューブはアーク放電法で作製されたもので、先端部 分は直径約5nmのSWNTになっている。チップ(t 底でも観察でき、先端のチップクラッシュ(tip c rash)のない理想的なチップ(tip)が得られる といわれている。

【0027】(3)水素貯蔵材料

A. C. DillonらはSWNTを用いることによ り、ピッチ系の原料から生成したカーボンと比較して数 倍の水素分子が貯蔵できることを "Nature" (V o1.386,1997,p377~379)に報告し ている。まだ応用への検討が始まったばかりではある が、将来的には水素自動車等の水素貯蔵材料として期待 40 されている。

【0028】従来技術のカーボンナノチューブの構成や 製法では、得られるカーボンナノチューブは太さも方向 もかなりランダムなものであり、また成長直後ではカー ボンナノチューブに電極は接合されていない。すなわち カーボンナノチューブは利用に際して、合成後に回収し て精製し、さらに利用する形態に合わせて特定の形状に 形成しなければならない。

【0029】例えば、電子源として利用しようとする場 合には、A.G.Rinzlerらは、"Scienc 50 端が結合しているカーボンナノチューブを備え、該カー

e" (Vol. 269, 1995, pl550~155 3) に示されているようにカーボンファイバーの1本を

取り出し、片方を電極に接着することが必要としてい

10

【0030】また、Walt A. de Heerら は、"Science" (Vol. 270, 1995, p1179-1180) および "Science" (V o1、268、1995、p845-847) に示され るように、アーク放電で作製したカーボンナノチューブ を精製した後、セラミックフィルターを用いて基板上に カーボンナノチューブを立たせる工程が必要としてい る。この場合には積極的に電極とカーボンナノチューブ を接合してはいない。また利用するカーボンナノチュー ブは相互に複雑に絡み合い易く、個々のカーボンナノチ ューブの特性を十分発現できるデバイスではなかった。 [0031]

【発明が解決しようとする課題】本発明はこの様な問題 に鑑みなされたものであり、カーボンナノチューブの指 向性が高く、例えは電子放出案子として用いた場合に電 - 子放出量の多いカーボンナノチューブデバイスを提供す ることを目的とする、また本発明は、導電性表面に導通 可能なようにカーボンナノチューブが結合し、旦つ該カ ーポンナノチューブの指向性が高いカーボンナノチュー ブデバイスの製造方法を提供することを他の目的とす る、更に本発明は、電子放出量が多い、高性能な電子放 出素子を提供することを目的とする。

[0032]

【課題を解決するための手段】そしてかかる目的を達成 することのできる本発明のカーボンナノチューブデバイ ip)が細く、しなやかであるため、試料の隙間部分の 30 スは、導電性表面を有する基体、及び該導電性表面に導 通可能なように一端が結合しているカーボンナノチュー ブを備えたカーボンナノチューブデバイスであって、該 カーボンナノチューブの導電性表面への結合部が障壁で 囲まれていることを特徴とするものである。

> 【0033】該障壁を、アルミナもしくはシリコンを含 む層で形成することは、導電性表面に結合したカーボン ナノチューブの高密度化を図るうえで好ましい。またア ルミナを含む障壁は、例えば該導電性表面上にアルミニ ウム薄膜を形成した後、該アルミニウムを陽極酸化する ことによって得られる、そしてこのとき該導電性表面 を、チタン、ジルコニウム、ニオブ、タンタル、モリブ デン、銅及び亜鉛から選ばれる少なくとも1つの元素、 特にはニオブを含む層で構成されているようにすること は好ましい。なぜならアルミニウム薄膜の陽極酸化時に も該導電性表面を予め保護しておく必要がないためであ

【0034】また上記の目的を達成することのできるカ ーポンナノチューブデバイスの製造方法は、導電性表面 を有する基体、及び該導電性表面に導通可能なように一 ボンナノチューブの該導電性表面への結合部の周囲が、 障壁で囲まれているカーボンナノチューブデバイスの製 造方法であって、導電性表面を有する基体の該導電性表 面に、複数の、障壁によって互いに隔離されたカーボン ナノチューブ形成領域を形成する工程、及び該カーボン ナノチューブ形成領域にカーボンナノチューブを形成す る工程を有することを特徴とするものである。

1 1

【0035】更に上記の目的を達成することのできる電 子放出素子は、導電性表面を有する基体、該基体の該導 電性表面に対向する位置にある電極、及び該導電性表面 と該電極との間に電位を印加する手段を備え、かつ該導 電性基体の該電極に対向する面上に該導電性表面に導通 可能なように一端が結合しているカーボンナノチューブ を備え、該カーボンナノチューブの該導電性表面への結 合部の周囲が陸壁で囲まれていることを特徴とするもの である。

【0036】そしてこのような本発明によれば、カーボ ンナノチューブを導電性基体上に形成する際の該カーボ ンナノチューブの方向性を障壁によって制御することで きる。その結果として電子放出特性に優れた電子放出索 20 了や、像が良好で、且つ強度のあるSTMやAFM等の 探針等に好適に用いられるカーボンナノチューブデバイ スを得ることができる.

【0037】また該障壁をアルミナもしくはシリコンを 含む層とした場合は、導電層表面に複数本のカーボンナ ノチューブが結合し、各々のカーボンナノチューブの結 合部が該障壁によって互いに隔離された構成のカーボン ナノチューブデバイスを効率的に形成できる。このよう なデバイスは方向性の揃った、互いに隔離されたカーボ ンナノチューブを高密度に備えている為、電子放出素子 やSTMやAFM等の探針等への適用により適したもの となる。

【0038】更に該導電性表面が、該基体に担持されて いる、チタン、ジルコニウム、ニオブ、タンタル、モリ ブデン、銅及び亜鉛から選ばれる少なくとも1つを含む 層で構成するようにした場合、本発明にかかるカーボン ナノチューブを容易に形成できる. 即ち、該障壁層をア ルミニウム薄膜の陽極酸化によって形成する場合に該陽 極酸化によって細孔を有するアルミナ薄膜が形成される が、該細孔の底部を該電極表面となるように陽極酸化を 40 行なっても該導電性表面が損なわれることがなく、その 結果として該導電性表面に導通可能に結合したカーボン ナノチューブを容易に形成できるものである。

【0039】なお上記した種々の本発明において、基体 の導電性表面に導通可能にカーボンナノチューブの一端 が結合しているとは、カーボンナノチューブが導電性表 面に直接結合している態様だけでなくて、絶縁層を介し てトンネル効果によってカーボンナノチューブが導電性 表面に導通可能に結合されている態様、及び導電性表面

12

ンナノチューブが導電性表面に導通可能に結合されてい る態様をも包含する。

[0040]

【発明の実施の形態】以下、本発明を詳細に説明する。 【0041】図2 (a)~ (d)及び図3 (a)~

(d) は各々本発明にかかるカーボンナノチューブデバ イスの各実施態様の概略断面図である。なお本発明にお いてカーボンナノチューブとは、カーボンを主成分とす る材料からなる円筒状の構造を少なくとも一部に備えた 構造体であって、特には円筒部分の直径が1μm以下で ある構造体を指す。

【0042】図2及び図3に於いて、20は基体、21 は基体20の導電性表面を構成する層、24は該導電性 表面に導通可能に結合されているカーボンナノチュー ブ、23は該カーボンナノチューブと該導電性表面との 間にある触媒超微粒子、そして22はカーボンナノチュ ーブ24の導電性表面21への結合部(root)の周 囲を取り囲む障壁である。

【0043】図2(a)は、基体20上に該基体の導電 性表面を構成する層21が形成され、該導電性表面を構 成する層21の表面には触媒超微粒子23を介してカー ボンナノチューブ24が結合されており、カーボンナノ チューブ24の導電性表面への結合部分は障壁22によ って囲まれている。

【0044】図2(b)は基体20自身が導電性表面を 備え、この導電性表面に触媒超微粒子23を介してカー ボンナノチューブが結合しており、カーボンナノチュー ブ24の導電性表面への結合部分は障壁22によって囲 まれている。

【0045】また、図2(c)は障壁22と導電性表面 を構成する層21とが半導体からなる半導体障壁25で 構成される態様であり、また図2(d)は導電性表面を 有する基体20と陣壁22とが半導体からなる半導体障 壁25で構成される態様である。

【0046】上記の例ではカーボンナノチューブと導電 性表面との間の接合は、電気的に接合が十分とれている オーミック接合からショットキー接合等があり、触媒や 導電性表面を構成する層の組成や作製条件により接合特 性が変化する。

【0047】図3はカーボンナノチューブがトンネル接 合によって導電性表面に導通可能に接合され、該接合部 が障壁22によって取り囲まれている例を示してある。 図3中、35は絶縁層である。

【0048】図3(a)は基体の導電性表面を構成する 層21の上に表面酸化層等の絶縁層35があり、その上 に触媒超微粒子23があり、その触媒超微粒子23から カーボンナノチューブが成長している例を示してある。 図3(b)は絶縁層35がカーボンナノチューブ結合部 を取り囲む障壁の側面にも形成されている例であり、図 を構成する元素を含むバスを含む絶縁層を介してカーボ 50 3 (c) は薄電性表面を構成する層21の表面がむき出 しになっている、カーボンナノチューブ24の結合部分 にのみ絶縁層35が形成されている場合であり、図3 (d) は基体20、導電性表面を構成する層21、障壁 22が半導体からなる半導体障壁25で構成され、その 表面に絶縁層35が形成されている例である。

【0049】これらの例では全てトンネル接合型を示し ており、最適な絶縁層の厚みは駆動電圧、絶縁層の組成 や構造に依存するが、おおよそサブ nm~数10 nm、 具体的には1~10 nmが好ましい範囲である。絶縁層 の組成としては例えば酸化シリコン、酸化チタン、アル 10 ミナ等が挙げられる。そして絶縁層は、例えば図3

(a)の構成であれば導電性表面に障壁22を形成する 前に導電性表面を酸化することで形成きでる。 乂、図3 (b) 及び(c) の構成であれば、障壁22の形成後に 障壁層22と導電性表面又は導電性表面を酸化すること で形成できる。

【0050】この図2及び図3に示した構成は一例であ つて、例えば図9に示すような構成もまた本発明の範囲 内のものである。図9において91は導電性表面を構成 する層21上に形成された絶縁層であり、この態様では 障壁22をも兼ねている。そして53は該絶縁層中に形 成された細孔である。そして93は導電性表面と細孔底 部とを繋ぐ橋状のパスである。そしてこのような細孔の 底部に触媒超微粒子23が設けられ、その触媒超微粒子 表面からカーボンナノチューブ24が細孔53の壁に沿 って、基体表面に対し垂直に成長している。パス93に よって細孔底部に形成された触媒超微粒子23と導電性 表面を構成する層21との間の導電性が改善されてい る。

【0051】図9に示すカーボンナノチューブデバイス 30 は導電性表面とカーボンナノチューブとがパス及び触媒 超微粒子を介して導通させられており、そのカーボンナ ノチューブの導電性表面への結合部が障壁、例えば細孔 の壁によって取り囲まれた構成を備えており、図2及び 図3とは異なる構成を備えた、本発明にかかるカーボン ナノチューブデバイスの他の実施態様である。

【0052】上記各実施態様に於て基体20に関して、 例えば図2 (a) 或いは図3 (a)~(c)又は図9及 び11に記載したように、導電性表面を構成する層21 件や、障壁22の形成条件(例えば陽極酸化等の条件 等)による影響を受けない限り、その材料は特に限定さ れず、具体的には例えばシリコン等が挙げられる。

【0053】また図2(b)、(c)、図2(d)或い は図3(d)に記載した構成のカーボンナノチューブデ バイスにおいては、例えばヮ型シリコンやn型シリコン 等の半導体からなる基体が好適に用いられる。

【0054】障壁22はデバイス化したときに要求され る絶縁性やカーボンナノチューブ成膜時の耐熱性等を考 14

で構成されていることが好ましい。ここでシリコンを主 体とする材料とは、例えばシリコン、酸化シリコン及び 炭化シリコン (SiC) 等から選ばれる少なくとも1つ を含んでいることを意味する。そしてこのような材料で 構成される障壁は、カーボンナノチューブの導電性表面 への結合部位を取り囲むように形成することで、例えば カーボンナノチューブ成長時の成長方向をガイドする役 割を果たす効果を有している。

【0055】 このようにカーボンナノチューブの導電性 表面への結合部を取り囲む障壁層を作製するには、例え ば一般的なフォトリソグラフィックプロセスや電子線描 画等の一般的なパターニング法によっても形成すること ができる。また高密度にカーボンナノチューブが形成さ れている導電性表面の、各々のカーボンナノチューブの 導電性表面への結合部を障壁で取り囲み、各々の結合部 が障壁層で隔離されたような構成(図5参照)のカーボ ンナノチューブデバイスを得る場合には、障壁にアルミ ニウム (A1) の陽極酸化によって得られるアルミナや シリコン(Si)の陽極化成によって得られるシリコン もしくは酸化シリコン等が好適に用いられる。

【0056】A1の陽極酸化法とは、例えばシュウ酸の 溶液中でA 1を陽極、P t 等を陰極とし40 V程度の電 圧を印加してAlの表面を酸化する方法である。この方 法では、Alの表面に直径が数nm~数10nmの細孔 が得られ、表面は同時に酸化されアルミナとなる。

【0057】例えば導電性表面にアルミニウム薄膜を形 成した後、このアルミニウム薄膜を陽極酸化し、この時 にAlの陽極酸化膜(アルミナ膜)に形成される細孔内 にカーボンナノチューブを該導電性表面から成長させる ことによって本発明にかかるカーボンナノチューブデバ イスを得ることができる。このとき、導電性表面をチタ ン(Ti)、ジルコニウム(Zr)、ニオブ(Nb)、 タンタル(Ta)、モリブデン(Mo)、銅(Cu)及 び亜鉛 (2n) から選ばれる少なくとも1つの元素を含 む層、特にはNbからなる層で構成することが好まし

【0058】即ち、この様な材料で導電性表面を形成し た場合、Alの陽極酸化の際にアルミナ膜に形成される 細孔が消滅したり、導電性表面から剥離してしまうこと を別途設ける場合には、カーボンナノチューブの形成条 40 がない。又、後に行なうカーボンナノチューブ成膜時の 高温に対する耐熱性にも優れている。

【0059】又、このような材料で導電性表面を形成し た場合、A 1 膜の酸化終了後も陽極酸化を継続すること によって、図9に示した様に、細孔53と、導電性表面 を構成する層21との間に存在するアルミナ膜中に、細 孔53の底部と導電性表面をつなぐ橋状の、導電性表面 を構成する材料を含むパス93を形成することができ る。そしてこのパス93は細孔53の底部と導電性表面 との間の導電性を向上させられる為、本発明にかかるカ 慮すると、アルミナ若しくはシリコンを主体とする材料 50 ーボンナノチューブデバイスを電子放出素子に適用する

場合には導電性表面を上記の材料とすることは特に好ま LI.

【0060】また、Siの陽極化成はふっ酸溶液中でS i基板を陽極、白金を陰極として数!OmA/cm²の 電流を流す方法であり、この方法によって例えば図6に 示す様に、シリコンもしくは酸化シリコンで互に隔離さ れた複数の細孔をSi基板表面に形成することができ

【0061】そこで例えば基体として導電性シリコン基 板(p型Si等)を用意し、該導電性シリコン基板表面 10 を陽極化成してシリコン又は酸化シリコンで隔離された 細孔を形成し、この細孔の底部からカーボンナノチュー プを成長させることによって本発明にかかるカーボンナ ノチューブデバイスを得ることができる。

【0062】上記した様にA1の陽極酸化やSiの陽極 化成によって得られた細孔にカーボンナノチューブを形 成する場合には、細孔底部、即ち導電性表面に触媒の超 微粒子を形成し、この触媒超微粒子表面にカーボンナノ、 チューブを成長させていくことが好ましい。触媒として 用いることのできる材料の例としては、例えば鉄(F e)、コバルト(Co)又はニッケル(Ni)が挙げら

【0063】触媒超微粒子のサイズとしては例えば粒子 径が1nm~10nm、特には2~50nmの範囲が好 ましい。このような材料及びサイズの触媒はカーボンナ ノチューブの径を例えば電子放出効率に優れたサイズと することができる。

【0064】この様な触媒超微粒子の細孔への埋め込み 方法としては例えば交流電着法が有効に用いられる。例 えばCo超微粒子を作製する場合であれば、CoSO。 7H2 O=5%、H3 BO3 = 2%の水溶液中で該導 電性表面と対向電極との間に15V前後の交流(50H z)電圧を印加すればよい。この方法によれば、例えば Alの陽極酸化によって形成される小さな細孔にも触媒 超微粒子を導入することができる。

【0065】細孔に触媒超散粒子を導入する他の方法と しては、例えば細孔及び障壁を有する導電性表面にF e、Co又はNiなどを蒸着し、この蒸着膜を熱凝集さ せる方法が挙げられる。

囲まれている導電性表面、或は障壁によって取り囲ま れ、触媒が設けられた導電性表面にカーボンナノチュー ブを成長させる方法としては、例えば基体を原料ガスの 他、希釈ガスや成長促進ガス等を加えたガス雰囲気中で 加熱処理する方法が有効である。原料ガスとしてはカー ボンを含むガスの多くが利用可能である。

【0067】例えば、炭素と水素のみからなるメタン、 エタン、プロパン、ブタン、ペンタン、ヘキサン、エチ レン、アセチレン、ベンゼン、トルエン、シクロヘキサ ン等やその他の元素を含むペンソニトリル、アセトン、 50 1~10 n mの厚さでアルミナが存在するような構造体

1 6

エチルアルコール、メチルアルコール、一酸化炭素等が 挙げられる。

【0068】これらの中で好ましい原料は基体の種類や 成長核等の組成や成長温度や圧力によって若干異なるも のの、炭素と水素および酸素からなる原料の方が不純物 が入りにくくてよい。

【0069】またカーボンナノチューブの低温での成長 という点から考えるとエチレン、アセチレン、一酸化炭 素が好ましい。成長または成長促進ガスとしては水素が 挙げられるが、水素の有効性は原料ガスや反応温度、成 長核の組成等に依存するので、特になくてもかまわな い。また希釈ガスは成長が速すぎる場合や、原料ガスの 毒性や爆発性を緩和したい場合に有効であり、アルゴン やヘリウム等の不活性ガスや窒素等が挙げられる。

【0070】次に図5に示す、本発明に係るカーボンナ ノチューブデバイスの製造方法の一実施態様について詳 細に説明する。

【0071】図5は、アルミナ細孔を用いた縦型カーボ ンナノチューブデバイスの製造プロセスを示す工程図で 20 ある。まず、図5 (a)に示すように、例えばSiウェ ハー基板上に、Ti、Zr、Nb、Ta、Mo、Cu或 は2nを主成分とする膜を成膜した後、空気中に出さず にA1膜を成膜する。この成膜方法としては、例えば複 数のターゲットを有するスパッタリング装置による逐次 スパッタリング法が挙げられる。

【0072】次に、Alを陽極酸化するために基体を、 例えば0.3Mのシュウ酸溶液に浸し、17℃に保持し たまま基体を陽極、Ptを陰極として40Vの電圧を印 加すると、図10に示すように、最初Alの表面が酸化 30 され電流値が減少するが、A1膜の酸化に伴う細孔の形 成と共に電流値は増大して一定となる。その後、AI膜 の酸化が終了すると、導電性表面を構成する材料に依存 して電流値が変化する。例えば導電性表面を構成する層 として、Ti、Zr、Nb、Ta或いはMoを用いた場 合には、図10(a)に示すように陽極酸化電流が減少 を示す。一方、導電性表面を構成する層をCuやZnで 形成した場合には、図10(b)に示したように、陽極 酸化電流は一度増加したのち減少を示す。そして導電性 表面を構成する材料の選択と、陽極酸化の停止時期の制 【0066】この様にして形成される障壁によって取り 40 御によって、図2、図3及び図9の何れかに示したカー ボンナノチューブデバイス用の構造体を製造することが 可能である。

> 【0073】例えば、導電性表面をTi、Zr、Nb、 Ta或いはMoで構成し、該導電性表面に形成したA1 膜の陽極酸化を、陽極酸化電流曲線が低下する直前で停 正した場合、図5(6)に示した様に、導電性表面に形 成したA1層26はその厚さ方向に全て酸化されてアル ミナとなり、また細孔53は導電性表面21までは到達 しておらず、細孔53の底部と導電性表面との間には約

を得ることができる。そしてこの構造体はカーボンナノ チューブと導電性表面とがトンネル効果によって導通し てなる図3(b)のカーボンナノチューブデバイスにお いて障壁22と絶縁層35とが同一材料で構成されたカ ーボンナノチューブデバイス用の構造体として用いるこ とができる。

【0074】また導電性表面をTi、Zr、Nb、Ta 或いはMoで構成し、該導電性表面に形成したAI膜の 陽極酸化を陽極酸化電流曲線が低下し始めた後に停止し た場合、図9に示したように導電性表面と細孔53の底 10 部との間にパス93を形成することができる。このパス 93は、材料解析の結果、導電性表面を構成する材料、 即ちTi、Zr、Nb、Ta或いはMoと酸素を含むこ とが分かっており、そしてこのバスの形成によって導電 性表面と細孔との間の導電性を大幅に向上させる事がで きる。その結果、細孔への触媒微粒子の電着の効率の向 上、更には細孔にカーボンナノチューブを形成したとき の導電性表面とカーボンナノチューブとの間の導電性の 大幅な向上を図ることができる。

【0075】ここでパスが形成される理由は明らかでな 20 いが、AI膜の陽極酸化によって細孔が形成されていく 過程においては細孔底部ではアルミナの電解液中への溶 出が起り、また陽極酸化界面(アルミナとAIの界面) ではAIの酸化に伴ってAIイオンが電界によって陽極 酸化されたA1部分を通過して電解液中に引き出される 現象が観察されている。このことから、A1膜の陽極酸 化が終了した後も陽極酸化を続けると、陽極酸化が導電 性表面にまで到達し導電性表面を構成する材料(例えば Ti、Zr、Nb、Ta或いはMo等)を細孔底部のア ルミナ層を介して電解液中に引き出そうとする作用が生 30 じると考えられる。そしてTi、Zr、Nb、Ta或い はMo等の酸化物は化学的に安定で、電解液には容易に は溶解しないため、細孔底部のアルミナ中にパスとして 残留するものと考えられる。

【0076】ところでパスが形成された構造体を水素ガ ス、不活性ガス又は水素ガス及び不活性ガスの雰囲気下 でアニール処理を施した場合、該構造体の導電性表面と 細孔53との間の導電性を更に向上させることが可能で ある。このアニール処理によって該構造体の導電性表面 と細孔53との間の導電性がより改善される理由は明ら 40 かでないが、パスが還元されるためであると考えられ る。

【0077】そして該構造体の導電性表面と細孔53と の間の導電性のより…層の改善は、細孔底部への触媒超 微粒子の電着効率を向上させ、また細孔にカーボンナノ チューブを形成したのちの導電性表面と該カーボンナノ チューブとの間の導電性をより一層の向上させるもので あり、木発明にかかるカーボンナノチューブデバイスを 電子放出素子に適用する場合には特に採用することの好 ましいプロセスである。なおアニールの温度としては例 50 で電界電子放出やSTM等の探針や量子デバイス、マイ

えば200~1100℃、時間は5~60分が好まし 11.

【0078】更に導電性表面をCuや2nで構成し、陽 極酸化電流が低下し始めた後に陽極酸化を停止した場合 には、図11に示すように、細孔53が導電性表面にま で到達した構造体が得られる。そしてこの構造体は図2 (a) に示したようにカーボンナノチューブが導電性表 面露出面に直接結合したカーボンナノチューブ用の構造 体として用いることができる。

【0079】ここで上記した各々の態様にかかる構造体 において、細孔は例えば5wt%程度のリン酸溶液中に 浸漬することによってその直径を広げることも可能であ

【0080】次いで前記した方法を用いて細孔中に触媒 超微粒子を埋め込み、細孔中に埋め込んだ触媒超微粒子 表面からカーボンナノチューブデバイスを成長させるこ とによって図2、図3あるいは図9に示した様なカーボ ンナノチューブデバイスが得られる。

【0081】カーボンナノチューブの成長は、例えば図 4に示すような反応装置を用いて行うことができる。こ こで図4について説明する。図4中41は反応容器であ り、42は基体、43が赤外線吸収板であり基体ホルダ 一の役割も担っている。44はエチレン等の原料ガスを 導入する管であり、基体付近での原料ガス濃度が均一に なるよう配置されていることが好ましい。45は水素等 の反応促進ガスやヘリウム等の希釈ガスを導入するガス 導入管であり、赤外線透過窓49が原料ガスの分解で曇 ることの防止にも役立つように窓付近に配置されてい

【0082】46はガスの排気ラインであり、ターボ分 子ポンプやロータリーボンプへと接続されている。47 は基板加熱用の赤外線ランプであり、48は赤外線を効 率よく赤外線吸収へ集めるための葉光ミラーである。図 では省略してあるが、この他容器内の圧力をモニターす る真空ゲージや基体の温度を測定する熱電対等が組み込 まれている。

【0083】もちろんここで説明した装置ばかりでな く、外部から全体を加熱する電気炉型の装置であっても かまわない。実際のカーボンナノチューブの成長では、 例えば原料ガスにエチレンを原料ガス導入管44から1 0 s c c m導入し、成長促進ガスおよび希釈ガスのガス 導入管45から水素を10sccm導入し、容器内の圧 力を1000Paにして、赤外線ランプにより基体を7 00℃にして60分間反応させる。

【0084】このようにして得られるカーボンナノチュ 一ブの径は触媒超微粒子の径やその他の反応条件に依存 するが、例えば数nm~サブミクロンの直径を有し、長 さは数10nm~数10μmになる。またチューブの片 端が既に基体の導電性表面に導通可能に結合しているの

クロマシンの振動子や各種電極等の応用には特に都合が よい。またカーボンが化学的にも安定で且つ高強度なた め、基体表面の改質としても利用可能である。

[0085]

【実施例】以下、本発明を実施例を用いてより詳細に説 明する。

【0086】実施例1

(1) 基体として清浄な表面を有するSiウェハー基板 を用意し、該Siウェハー表面にRFスパッタリング法 によりTiを厚さ100mmに成膜した。スパッタリン グ条件は、RF電力: 400W、Arガス分圧: 5mm Torrとした。Tiを成膜したのち、同じ装置内で、 ターゲットをAIに変えて、同じスパッタリング条件に てA1膜を厚さ1μmに成膜し、図5(a)に示す基体 を作製した。

【0087】またTi薄膜を、2r、Nb、Ta、M o、C u、Z n、P dまたはA u薄膜に変えた以外は上 記と同様にして図5(a)に示す積層構造を有する基体 を作製した。

液に浸漬し、17℃に保持したまま基体を陽極に、Pt を陰極にして40Vの電圧を印加してA1の陽極酸化を 行なった。図10に示したように電圧印加により最初急 速にAIの表面が酸化され陽極酸化電流は減少するが、 A1膜が酸化され細孔が形成され始めると電流値はほぼ 一定の値を示すようになった。その後、導電性表面を構 成する層をTi膜、Zr膜、Nb膜、Ta膜及びMo膜 とした各々の基体については図10に曲線(a)で示し たように急速に電流値が減少した後に陽極酸化を停止し た。その間約10分間であった。ここでこれらの基体を 30 グループ の基体と称することにする.

【0089】また導電性表面を構成する層をCu膜及び 乙n膜とした各々の基体については、図10の曲線 (b)で示したように一度電流値が上昇したのち低下し たときに陽極酸化を停止した。その間約10分であっ た。ここでこれらの基体をグループの基体と称するこ

【0090】更に導電性表面を構成する層をPd膜及び Au膜とした各々の基体については、図10の曲線

とにする。

(c)に示したように急速に電流値が増大した後に陽極 40 酸化を停止した。この間約10分であった。ここでこれ らの基体をグループ3の基体と称することにする。

【0091】次に、上記グループの、②及び③の基体に ついて、透過型電子顕微鏡を用いてその構成を解析した ところ、グループの基体については図りに示したよう に導電性表面上のアルミニウム膜はその厚さ方向に完全 に酸化され、また細孔53は導電性表面には到達してい なかった。そして導電性表面と細孔底部との間には導電 性表面を構成する金属 (例えばTi、Zr、Nb、Ta またはMo)を含む橋状のバスが形成されていることが 50 る基体を反応装置中に設置し、ガス導入管4.5から水素

確認された。

【0092】グループの基体については、導電性表面 上のAI膜はその厚さ方向に完全に酸化され、また細孔 は図2(a)に示したように導電性表面にまで到達して いることが確認された。

【0093】またグループ3の基体については、導電性 表面のA1膜は酸化されたものの、細孔は消滅してい た。細孔が消滅した理由は明らかでないが、導電性表面 が電解液と反応して大電流が発生し、その際酸素ガスな 10 どが発生し細孔が破壊されてしまったものと考えられ

【0094】(2)Siウェハー基体表面にTi膜、Z r膜、Nb膜、Ta膜及びMo膜を形成した図5(a) に示す積層体を上記(1)と同様にして作製した。これ らの基体を各々0、3Mのシュウ酸溶液に浸漬し、17 ℃に保持したまま基体を陽極に、Ptを陰極にして40 Vの電圧を印加してA1の陽極酸化を行なった。陽極酸 化は図10において曲線(a)で示す陽極酸化電流の減 少が観察される直前で停止した。その間約8分であっ 【0088】これらの基体を各々0.3Mのシュウ酸溶 20 た。これらの基体をグループのの基体と称することにす

> 【0095】グループ@の基体について透過型電子顕微 鏡を用いてその構成を解析したところ、グループΦの基 体と同様に導電性表面上のアルミニウム膜はその厚さ方 向に完全に酸化され、また細孔53は導電性表面には到 達していなかった。そしてグループOの基体では観察さ れたパスは観察されなかった。

【0096】次にグループの及びのの基体について、細 孔表面へのメッキのし易さを以下の方法で測定した。即 5CoSO4 · 7H2 O=5wt%, H3 BO3 = 2w t%の水溶液中にグループ**①**及び**④**の基体を浸漬し、対 向Co電極との間に電位をかけて細孔中にCo膜がメッ キされるのに必要な電位をカロメル標準電極に対する基 体の電位として測定した。その結果グループの基体に ついては約-1~-1. 5Vであったのに対し、グルー プロでは一10V以上必要であった。このことはグルー プロの基体に発生していた情状のパスが細孔底部と導電 性表面との導電性の向上に重要な役割を果たしているこ とを示している。

【0097】(3)上記(1)及び(2)で説明したの と同じ方法でグループ ①、②及び④の基体を用意した。 次に各々の基体の細孔底郡に触媒超微粒子を交流電着法 で作製した。細孔を作製した基体をCoSO4・7H2 O=5wt%、Hョ B Oョ=2wt%の水溶液に浸し、 1 5 Vの交流 (50 Hz) 電圧を数秒間印加することに より図5 (c)のような細孔底部にC o 超微粒子が電着 した構造が得られた。

【0098】次に図4に示すような反応装置内でカーボ ンナノチューブを成長させた。まず触媒超微粒子を有す ガスを10sccm導入して反応容器内の圧力を500 Paにした。そして赤外線ランプを点灯して基体温度を 400~800℃にした。

【0099】温度が安定した後、原料ガス導入管44か らメタン、エチレン、アセチレン、一酸化炭素、または ベンゼンの原料ガスを約10sccm導入して反応容器 内の圧力を1000Paにして20分間保持した。そし て赤外線ランプを消して、ガス供給を遮断した後、基板 温度を室温にしてから基体を大気中に取り出した。

ield Emission-Scanning El ectron Microscope:電界放出走査型 電子顕微鏡)にて観察したところ、いずれの基体も図5 (d) に示すように細孔底部の触媒超微粒子からカーボ ンナノチューブが成長していた。カーボンナノチューブ は原料ガスや触媒超微粒子に依存して直径数 n m ~ 数 1 Onmであり、基板にチューブの片側を接合させた状態 で、基板からの細孔に沿って垂直方向に成長していた。 【0101】ただし、メタンがソースガスの場合には、 カーボンナノチューブの成長は少なかった。またベンゼ 20 ンがソースガスの場合にはカーボンナノチューブの径に はバラツキがあり、太いものは細孔の直径と同程度にな っていた。カーボンナノチューブの成長最適温度は、一 酸化炭素、アセチレン、エチレン、ベンゼン、メタンの 順に高くなった。

【0102】得られたカーボンナノチューブデバイスを 特性評価するためグループ(1)、②及び②の各々のカーボ ンナノチューブデバイスを真空チャンバー内に設置し、 対向電極を基体と平行で且つ基体から0.1mm離した 位置に基体のカーボンナノチューブ形成面と対向するよ 30 うに設置した。そしてチャンバー内を10~8 Torr に排気した後、対向電極に正の電圧を印加していき、カ ーボンナノチューブからの電子放出量を測定した。

【0103】また比較例として、導電性表面を有する基 体の該表面上に、エタノールに分散させたカーボンナノ チューブを塗布し、カーボンナノチューブ薄膜を形成し た。分散量は上記グループの、②及び②の基体及びエチ レンを用いて得られるカーボンナノチューブデバイスが 担持しているカーボンナノチューブとほぼ同量とし、グ 対応するカーボンナノチューブ薄膜付の基体を用意し た。次にこの基体からの電子放出量を上記の方法と同様 にして測定した。

【0104】その結果、グループの、②及び④のカーボ ンナノチューブデバイスに於ては、約100V印加から 放出電流が観測されはじめ、200 V印加の際の電流量 は、カーボンナノチューブを単に分散させた膜と比較し て1桁ほど大きかった。これはカーボンナノチューブが 電極に十分接合されて、且つカーボンナノチューブが孤 立して垂直方向に伸びていることが原因と考えられる。 50 【0111】温度が安定した後、窒素でエチレンを10

【0105】このことから本発明のデバイスは電子放出 源として優れた機能を有することが確認された。又グル ープO、Ø及びØのカーボンナノチューブデバイス間で は、電子放出量は多い順にグループの、グループの、グ ループのであった。

22

【0106】(4)上記(1)で説明したのと同じ方法 でグループの基体を用意した。この基体をH2:He =2:98 (体積比) の混合ガス中で500℃で1時間 熱処理した後、上記(3)と同様にしてカーボンナノチ 【0100】取り出した基体の表面をFE-SEM(F 10 ューブデバイスを作製した。このカーボンナノチューブ デバイスを用いて上記(3)と同様にして電子放出量を 測定した。その結果上記(3)で測定された、グループ ①の基体を用いて作製したカーボンナノチューブデバイ スの電子放出量をも上回る量の電子放出が確認された。 熱処理を加えた基体を用いて作製したカーボンナノチュ ープデバイスがこのような効果を奏する理由は明らかで ないが、熱処理によってパスが還元されパスの導電性が 向上したことにより、細孔内への触媒超微粒子の電着効 率も上昇し、また導電性表面とカーボンナノチューブと の導電性が更に改善されたことによるものと考えられ

【0107】実施例2

次に触媒金属と電極膜が同じ場合の製法の例を説明す る。実施例1と同様に基体として清浄した5iウェハー 基板を用い、RF多元スパッタリング法により、まずC o膜を基体上に膜厚O、1μm成膜した後、同じ装置内 でターゲットをΛ1に変えて連続してΛ1を0.2μm の厚さに成膜してA1/Co積層膜を作製した。ここで スパッタリング条件はRF電力400W、Ar=5mT orr雰囲気である。

【0108】次にこの基体を0.3Mのシュウ酸溶液に 浸し、1 7 ℃に保持したまま基体を陽極に、P t を陰極 にして40V印加しA1膜を陽極酸化した。電圧印加に より最初急速にAlの表面が酸化され電流値が減少する が、その後細孔ができはじめると電流値が増大して一定 値になる。A1膜の酸化が終了すると細孔が下地のCo 層に到達し徐々に電流値が増大したので、この時点で陽 極酸化を終了させた。この間約2分間であった。

【0109】この細孔の穴を広げるために5wt%程度 ループの、②及び④のカーボンナノチューブデバイスに 40 のリン酸溶液中に40分間浸した後に取り出すと表面に 約50 n m の直径の細孔を有するアルミナ膜を備えた基 体が得られた。またこの処理によって細孔底部に下地の Co面が露出し、触媒部分として利用できるようになっ た。

> 【0110】次にこの基体を図4に示す反応装置中に設 置し、まず成長促進およびガス導入管45から水素ガス を20sccm導入して反応容器内の圧力を500Pa にした。そして赤外線ランプを点灯して基体温度を60 **0℃にした。**

%まで希釈した混合原料ガスを20sccm導入して反 応容器内の圧力を1000Paにして20分間保持し、 その後赤外線ランプを消してガス供給を遮断した後基板 温度を室温にしてから基体を大気中に取り出した。

【0112】得られた基体の表面をFE-SEMにて観 察したところ、細孔部分からカーボンナノチューブが成 長していたが、カーボンナノチューブの径は数10 nm と太日で、且つ成長が発生していない細孔部分も多く見 られた。このことから細孔中に存在する触媒は実施例1 のように超微粒子状であることが好ましいことがわか

【0113】得られたカーボンナノチューブデバイスの 特性評価をするため、実施例1と同様に基体のCo膜に 電極を付けた後、真空チャンバー内に設置し、基板と平 行で且つ基板から O. 1 mm離した位置に対向電極を設 置した。そしてチャンバー内を10-8 Torrに排気 した後、対向電極に正の電圧を印加していき、カーボン ナノチューブからの電子放出量を測定した。

【0114】その結果約150V印加時から放出電流が 1の半分程度であるが、カーボンナノチューブを単に分 散させた膜と比較して数倍ほど大きかった。このことか ら本発明のデバイスは電子放出源として十分な機能を有 することが確認された。

【0115】実施例1のカーボンナノチューブを用いて 作製した電子放出素子と比較して放出電流量が小さい理 由は、カーボンナノチューブが電極に十分接合されてい るが、カーボンナノチューブ径が若干太く電界があまり 集中せず、又カーボンナノチューブの成長密度が低いこ とが原因と考えられる。

【0116】実施例3

次に、障壁、導電性表面を構成する層及び基体を全てS iで作製したカーボンナノチューブの例を図6のプロセ ス概略説明図と図4の装置概略摸式図を用いて説明す る.

【0117】基体として低抵抗(数mm~数100mm Ωcm)のp型Si基板を用い、最初電極を形成するた めにp型Si基板の裏面にAI膜を約1μm成膜してか ら400℃でアニールし、オーミックコンタクトを作製 した。

【0118】そして基体をふっ酸=10%、アルコール -5%の水溶液中に入れ陽極とし、陰極にPもを用いて 陽極化成を行った。この際裏面のA1はふっ酸溶液には 触れないように設置してAI面から電極をとった。また 陽極化成時の電流値は数10mA/cm2 になるよう 設定した。そして陽極化成後に基体を取り出し、蒸留水 およびIPAで洗浄した。この工程によりSi表面には 図6 (a)に示すような数nm~数10nmの細孔が形 成され、各々の細孔はp型Siの障壁22によって互に 隔離されていた。

【0119】この基体を真空蒸着機に設置して真空度1 0-6 Torr台になるまで真空引きし、上面に抵抗加 熱蒸着法によりFeを0.3nm蒸着した。そして真空 中に保つたまま基体を700℃まで加熱して蒸着膜を熱 凝集させると、図6(b)のように細孔中に触媒超微粒 子23が入り込んだ構造となった。

24

【0120】次にこの基体を図4に示す反応装置中に設 置し、まずガス導入管45から水素ガスを20sccm 導入して反応容器内の圧力を500Paにした。そして 10 赤外線ランプを点灯して基体温度を650℃にした。温 度が安定した後、エチレンを20sccm導入して反応 容器内の圧力を2000Paにして20分間保持し、そ の後赤外線ランプを消してガス供給を遮断した後基板温 度を室温にしてから基体を大気中に取り出しカーボンナ ノチューブデバイスを得た。

【0121】次に、触媒超微粒子の材料をCo、Ni或 はPdに変えた以外は上記と同様にしてカーボンナノチ ューブデバイスを作製した。これら4種類のカーボンナ ノチューブデバイスの表面をFE SEMにて観察した 観測されはじめ、200V印加時の放出電流量は実施例 20 ところ、触媒としてFe、Co及びNiを用いたデバイ スについては細孔部分からのカーボンナノチューブの成 長が認められたが、Pdを用いたデバイスでは細孔に於 けるカーボンナノチューブの成長はほとんど見られなか

> 【0122】触媒にFe、Co及びNiを用いて作製し たカーボンナノチューブデバイスの特性を評価するた め、実施例1と同様に基体に電極を付けた後真空チャン バー内に設置し、基板と平行で且つ基板から0.1mm 離した位置に対向電極を設置した。そしてチャンバー内 30 を10-8 Torrに排気した後対向電極に正の電圧を 印加していき、カーボンナノチューブからの電子放出量 を測定した。

【0123】その結果、約100 V印加時から電子放出 が観測されはじめ、200 V印加時の放出電流量はカー ボンナノチューブを単に分散させた膜と比較して10倍 ほど大きかった。

【0124】これはカーボンナノチューブが電極に十分 接合されており、且つ各々が分離して基体から垂直方向 に伸びていることが原因と考えられる。このことから本 実施例のデバイスは電子放出源として優れた機能を有す ることが確認された。

【0125】実施例4

次にtip型カーボンナノチューブデバイスの構成とそ の製法の例を、図7のプロセス概要説明図と図4の装置 概略模式図を用いて説明する。

【0126】まず基体である低抵抗Siウェハー上に図 7 (a) のようにレジスト71 (ヘキスト社製、AZ) をスピナーにより 0.5~1μmの膜厚で塗布し、マス クを用いてUV露光した後、露光部分を有機溶剤により 50 剥離してレジスト上 $0.1\sim1\mu m$ (サブミクロン)の 穴72を開けた。そして基体をプラズマエッチング装置 に導入してレジストの穴部分からSiウェハーをエッチ ングしてSiウェハーにも穴72を作製した。このと き、エッチング条件はSF4 ガスが5Pa、RFパワ ーが150W、処理時間1分であった。

【0127】次に、この基体を抵抗加熱蒸着装置に設置 してレジスト層表面及びSiウェハーの穴表面にCd-Ni合金(組成比1:1)を1nmの厚さに成膜した。 次いでレジストをリフトオフした後、真空中500℃で アニールしてCo Ni薄膜を熱凝集させて超微粒子化 10 応用できるものと期待される。 して図7(c)の触媒超微粒子73とした。

【0128】次に、この基体を図4に示す反応装置中に 設置し、まずガス導入管45から水素ガスを20scc m導入して反応容器内の圧力を500Paにした。そし て赤外線ランプを点灯して基体温度を700℃にし、温 度が安定した後、窒素90%希釈のアセチレンガスを2 Osccm導入して反応容器内の圧力を3000Paに して20分間保持した。そして赤外線ランプを消して、 ガス供給を遮断した後基板温度を室温にしてから基体を 大気中に取り出した。

【0129】得られた基体の表面をFE-SEMにて観 察したところ、図7(d)に示すように穴72内の触媒 超微粒子23部分からカーボンナノチューブ24が成長 しており、カーボンナノチューブの直径は数nm~数1 Onmであった。

【0130】得られたカーボンナノチューブデバイスを 特性評価するために基板をSTM、AFM評価装置の探 針部分に取り付け、電極を配線した探針とした。ST M、AFM評価の結果カーボンナノチューブtip型に よる良好な画像が得られれた。

【0131】これは降壁に囲まれたカーボンナノチュー ブの方向性が良好で、且つカーボンナノチューブが電極 (ここでは低抵抗Si)に十分電気的に接合されてお り、且つ先端が鋭利である効果と考えられる。

【0132】実施例5

次にトンネル型カーボンナノチューブデバイスの構成例 を図8の模式概要図を用いて説明する。

【0133】まず高抵抗もしくは絶縁性の基体80上に 電極81、82を具備し、電極81に隣接して細孔を有 する障壁22のアルミナ膜が図8(b)のとおり形成さ 40 る。 れている。

【0134】また、細孔内には触媒超微粒子23が導入 され、カーボンナノチューブ24は触媒超微粒子表面か ら成長し、カーボンナノチューブ24は電極82上にま で到達している。また電極82上の一部には薄い絶縁層 を設けておき、その上のカーボナノチューブ24とは絶 縁層87を介して接続されている。絶縁層87および障 壁22上には絶縁性コート膜83が設けられている。ま た電極81とカーボンナノチューブ間は障壁で絶縁され

26

(アルミナ層) 22-触媒超微粒子23-カーボンナノ チューブ24-絶縁層87-電極82の順で接続されて

【0135】上記の構成を有するデバイスを電極付けし た後に液体へリウム中に挿入して4Kまで冷却し、電流 一電圧特性を評価した。その結果電流一電圧特性には負 性抵抗領域が観測された。これは本発明のデバイスが2 重障壁を有しており、共鳴トンネル現象が現れた結果と 考えられる。この効果を利用すれば高周波検出や発振に

【0136】平坦な表面に単に触媒超微粒子を高密度に シーディングし、熱分解法によりカーボンナノチューブ を作製すると、1本のカーボンナノチューブは多数の触 媒超微粒子をその内側、もしくは外側に接続させながら 成長する確率が高くなる。

【0137】このように複数の触媒超微粒子を接続させ たカーボンナノチューブの方向性はバラツキ、また太さ 等の形状も均一にはならない場合が多い。このことから 触媒超微粒子を各々隔離して成長させることが好まし 20 W.

【0138】またカーボンナノチューブを電極として応 用する場合が多いが、現状の技術ではカーボンナノチュ ーブを合成した後にペースト付けや基板上にばらまいて 金属を成膜する等の方法が採られている。

【0139】本発明のカーボンナノチューブデバイス は、このような合成後の電極付けを施さなくても、導電 性表面とカーボンナノチューブとが導通可能に結合して いる構成を有している点に1つの特徴を有している。そ して、このような構成を有するデバイスは導電性表面、

触媒超微粒子、超微粒子を分離する障壁等の組成や形 状、カーボンナノチューブの合成方法等を明細書中で述 べた様に種々選択することによって作製することができ る。そして本発明によれば、例えば以下の様な効果を得 ることができる。

[0140]

【発明の効果】(1)電極と電気的に接合され、且つカ ーボンナノチューブが互いに隔絶された良好なデバイス が得られる。

- (2)電子放出特性のよい電子放出デバイスが得られ
 - (3) 像が良好で且つ強度のある STMやAFM等の探 針が得られる。
 - (4)カーボンナノチューブを利用した新規のトンネル 型デバイスが得られる。

【0141】(5)特に本発明にかかるカーボンナノチ ューブデバイスに関して、導電性表面をTi、Zr、N b、Ta、Mo、Cu若しくはZnを含む層、特にはN bを含む層で構成し、この導電性表面構成膜上にA1の 陽極酸化膜、即ち細孔を備えたアルミナ膜の障壁を設け ており、よって電極81と電極82間は電極81-障壁 50 た構成は、アルミナ膜と導電性表面の密着性が良好であ

り、アルミナ膜が導電性表面との界面において剥離する ことがない。その為、より高品質の電子放出素子やST M. AFM用の探針等に応用可能なカーボンナノチュー ブデバイスには好ましい構成となる。

【0142】(6)また基体としてp型Si等の半導体 を用いた場合、p型Si表面を陽極化成することでSi や酸化Siの障壁によって隔離された複数の細孔を該p 型Si表面に容易に形成することができる。そしてこの 細孔からカーボンナノチューブを成長させると、カーボ ンナノチューブは該障壁によって成長の方向が規定され 10 の更に他の実施態様の概略断面図である。 るため、方向性が比較的揃ったカーボンナノチューブを 有するカーボンナノチューブデバイスを低コストで形成 することができる。

【0143】(7)導電性表面とカーボンナノチューブ とを触媒超微粒子を通じて電極と接続する場合、該触媒 超微粒子のFe、Co及びNiから選ばれる1種類以上 の金属がカーボンナノチューブの成長制御上好ましい。 (8) またカーボンナノチューブと導電性表面との電気 的な接続をトンネル接合としたカーボンナノチューブデ バイスは、共鳴トンネルデバイス等を作製する上で好ま 20 20 基体 LN.

【図面の簡単な説明】

【図1】カーボンナノチューブの構造を示す模式概略図 であり、(a)は等方的なカーボンファイバー、(b) は周囲にアモルファスカーボンの付いたカーボンナノチ ューブ、(c)はマルチウォール(カーボン)ナノチュ ープ、(d)はシングルウォール(カーボン)ナノチュ ーフを示す。

【図2】カーボンナノチューブデバイスの構成を示す模 式概略図であり、(a)は基体、導電性表面を構成する 30 43 赤外線吸収板 層、障壁が異なる構成例、(b)は基体、導電性表面を 構成する層が同一な構成例、(c)は導電性表面を構成 する層、障壁が同一な構成例、(d)は基体、導電性表 面を構成する層、障壁が同一な構成例を示す。

【図3】 トンネル接合型カーボンナノチューブデバイス の構成を示す模式概略図であり、(a)は基体、導電性 表面を構成する層、絶縁層、障壁が異なる構成例、

(b) は絶緑層が障壁の表面に存在する構成例、(c) は絶縁層が導電性表面を構成する層の一部の表面に存在 する構成例、(d)は基体、導電性表面を構成する層、 障壁が同一な構成例を示す。

【図4】カーボンナノチューブの成長装置の一例を示す 模式概略図。

【図5】アルミナ細孔を用いた縦型カーボンナノチュー ブデバイスの製造プロセスを示す機略工程図である。

28

【図6】Si細孔を用いた縦型カーボンナノチューブデ バイスの製造プロセスを示す概略工程図である。

【図7】tip型カーボンナノチューブデバイスの製造 プロセスを示す概略工程図である。

【図8】(a)トンネル型カーボンナノチューブデバイ スの一実施態機の概略平面図である。(b)は、図8 (a) に示したトンネル型カーボンナノチューブデバイ スのAA線断面図である。

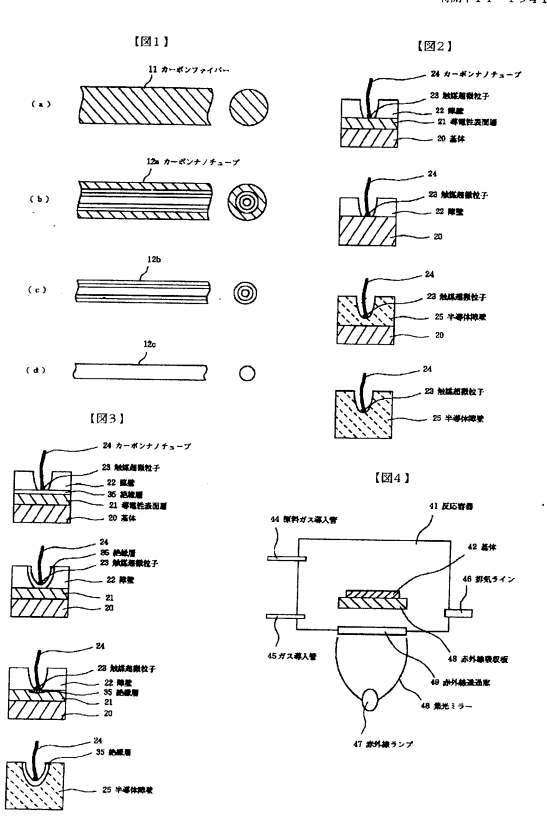
【図9】 本発明にかかるカーボンナノチューブデバイス

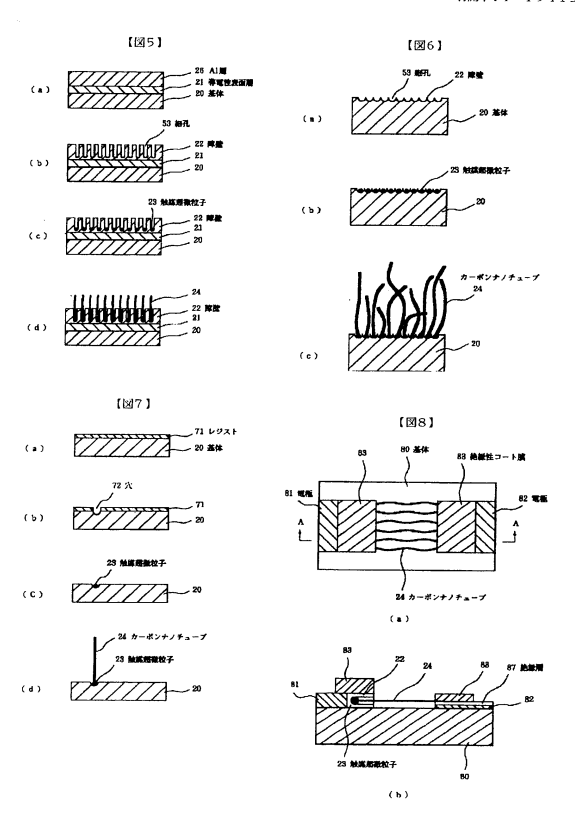
【図10】種々の材料からなる導電性表面上にA1膜を 形成し、このAI膜を隔極酸化させたときの陽極酸化電 流の変化を示す概略図である。

【図11】図2(a)のカーボンナノチューブデバイス の形成に用い得る障壁を備えた基体の概略断面図であ る。

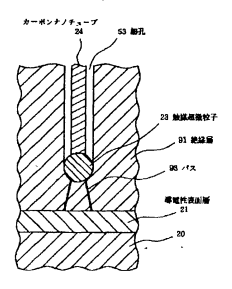
【符号の説明】

- 11 カーボンファイバー
- 124~12c カーボンナノチューブ
- 21 導電性表面を構成する層(導電性表面層)
- 2.2 隨壁
- 23 触媒超微粒子
- 24 カーボンナノチューブ
- 25 半導体障壁
- 26 A1層
- 35 絶縁層
- 41 反応容器
- 42 基体
- - 44 原料ガスを導入する管
 - 45 ガス導入管
 - 46 排気ライン
 - 47 赤外線ランプ
 - 48 集光ミラー
 - 49 赤外線透過窓
 - 53 細孔
 - 71 レジスト
 - 72 穴
- 40 80 基体
 - 81,82 電極
 - 83 絶縁性コート膜
 - 87 絶縁層
 - 91 絶縁層
 - 93 NZ

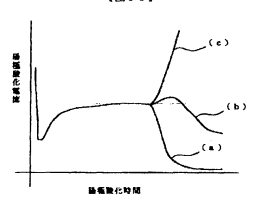




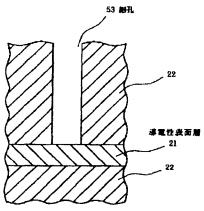
【図9】



【図10】



【図11】



フロントページの続き

(51) Int. C1.6	at the second	引記号	FI		
H01L	49/00		H01L	49/00	Z
// C01B	31/02 1	0 1	C 0 1 B	31/02	101F
H01B	1/04		H01B	1/04	
H01L	29/06		H01L	29/06	